(54) RECORDING MATERIAL

(11) 60-257288 (A) (43) 19.12.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 59-114096 (22) 4.6.1984

(71) FUJI SHASHIN FILM K.K. (72) KEN IWAKURA(1)

(51) Int. Cl. B41M5/12,B41M5/18

PURPOSE: To contrive enhancement of developed color density, preservability in raw state and preservability with time, by using as an electron-acceptive compound a benzoic acid ester derivative having hydroxyl groups at 2- and 4-posi-

tions and a lower alkyl group at 3- or 5-position.

CONSTITUTION: A benzoic acid ester derivative having hydroxyl groups at 2- and 4-positions and a lower alkyl group at 3- or 5-position is used as an electron-acceptive compound in a recording material comprising an electron-donative colorless dye and an electron-acceptive compound. The two components are dispersed in an aqueous solution of polyvinyl alcohol, further kaolin is added to the resultant dispersed liquid, and is sufficiently dispersed to obtain a coating liquid. The coating liquid is applied to a paper, followed by drying. Images formed on a recording material thus obtained show high density and enhanced resistance to light and heat.

(54) REVERSIBLE IMAGE-FORMING MATERIAL

(11) 60-257289 (A)

(43) 19.12.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 59-115233

(22) 4.6.1984

(71) MITSUBISHI SEISHI K.K. (72) MIKIYA SEKINE(2)

(51) Int. Cl⁴. B41M5/18

PURPOSE: To repeatedly print images by a thermal head, by a method wherein the face side of a resin film base is optionally subjected to a corona treatment, a white pigment is applied to the back side of the base, and an electron-donative colorless color former is used in combination with a color developer consisting

of gallic acid and phloroglucinol.

CONSTITUTION: The face side of the resin film base is optionally subjected to a corona treatment, and the white pigment is applied to the back side of the base. A recording layer comprising a color former, a color developer and a binder is provided on the side opposite to the side on which the white pigment layer is provided. The color former is an electron-donative colorless one, while the color developer consists of phloroglucinol and gallic acid. Printed images can be formed in the recording layer by heating, and can be erased by exposing the image-forming material to water or water vapor. When heat is applied to the image-forming layer from which images have been erased, images can be again formed. Accordingly, forming and erasing of images can be repeated any number of times.

(54) OPTICAL INFORMATION RECORDING MEDIUM

(11) 60-257290 (A)

(43) 19.12.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 59-113017

(22) 4.6.1984

(71) RICOH K.K. (72) SATORU YAMAMURO(4)

(51) Int. Cl. B41M5/26,G03C1/72,G11B7/24

PURPOSE: To contrive prevention of deterioration under reproducing light and enhancement of preservability in terms of light resistance, by a method wherein a recording layer comprising at least one of a cyanine dye and a merocyanine dye together with a specified bis(benzenedithiolene)metal complex is provided on a base.

CONSTITUTION: A solution containing at least one of a cyanine dye and a merocyanine dye in addition to a bis(benzenedithiolene)metal complex of the formula (wherein at least one of R₁ and R₂ is -NR₃R₄, the rest is hydrogen, alkyl, halogen or the like, each of R₃ and R₄ is hydrogen or alkyl, M is a transition metal, each of (m) and (n) is an integer of 1~4, and M may form a salt with an anion having a negative charge) is applied to the base, followed by drying to provide the recording layer. Accordingly, the number of times of reading after recording is enhanced, that is, deterioration under reproducing light is prevented, the preservability in terms of light resistance is enhanced, manufacturing process can be simplified, and cost can be reduced.

69日本国特許庁(IP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-257288

@Int_Cl.4

餓別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)12月19日

B 41 M

108 108

武

6771-2H 7447-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

の発明の名称 記録材料

> 顧 昭59-114096 到特

多出 顧 昭59(1984)6月4日

砂発 明 者 @発明者

杉山

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 膀

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

创出 顧 人 富士写真フィルム株式 南足柄市中招210番地

会社

明細形の浄価(内容に変更なし)・

- 1. 発明の名称 配錄材料
- 2. 特許請求の範囲

電子供与性無色染料と電子受容性化合物を使用 する記録材料にかいて、放電子受容性化合物がよ 位かよび単位にヒドロキシ基を、ま位またはま位 に低級アルキル菌を有する安息香酸エステル欝導 体であることを特徴とする配録材料。

3. 発明の詳細な説明

く発明の利用分野>

本発明は記録材料に関するものである。

本森明に係る記録材料は電子供与性無色染料と 電子受容性化合物の発色反応を利用したものであ り、特に、新規を電子受容性化合物を用いた配像 材料に関する。

本発明に係る電子受容性化合物は、特に、感圧 紀録材料かよび感染記録材料用の電子受容性化合 物として低めて有用な化合物であり、また通電感 熱記録シート、感光性記 シート、超音波記録シ ート、電子整配像シート、静電配像シート、蘇光 性印刷板材、捺印材料、タイプリボン、ボールペ ンインキ、クレヨンなどにも応用できる化合物で もる。

く従来技術>

種々のフェノール化合物を感圧記録材料または 高齢配録材料の電子受容性化合物として使用する ととは、毎公昭40~9309号、特公昭43~ ノ4039号、特公昭51-29830号等に開 示されているが、これらのフェノール化合物は、 必ずしも満足できる電子受容性化合物とはいえな い。ナなわち、電子供与性無色染料と組合わせ使 用したときの発色曲度が十分でなかつたり、配録 後に、発色顕像の過度が経時で低下したり、いわ ゆる粉吹きと呼ばれる白色粉束状物の表面集中が 生じる等の問題がある。

<発明の目的>

従つて本発明の目的は電子供与性無色染料と組 合わせ使用したときの発色機度が十分で、生及び 経時での保存性の改良された記録材料を提供する ととである。

<発明の 成>

本発明の目的は電子供与性無色染料と電子受容性化合物として3位および4位にヒドロキシ基を、3位または5位に低級アルキル基を有する安息香酸エステル誘導体を使用した記録材料により選成された。

本発明に係る電子受容性化合物のうち好ましい例は、下記一般式(1)~(1)で表わされる。

上配一般式(【)~(〖)において、Rはアルキル基または置換アルキル基を表わし、Xは低級アルキル基を表わし、

上記一般式(I)~(II)においてRで表わされる 関係基の うち、 炭素原子数 / ~ / 2の アルキル 基および、 ハロゲン原子、 アリール基、 アリー

例としては、低級アルキル器、アラルキル器、低級アルコキシ選却よびハログン原子等があげられる。

本発明に係る電子受容性化合物の特徴として以 下のことがあげられる。

- (I)電子供子性無色染料との組合わせにより、高 機能の発色像を与える。
- (制)地および発色画像の保存性が良好である。
- (訓) 昇華性がなく安定である。
- (IV) 合成が容易であり、高収率で高純麗のものが 得られる。

次に本発明の電子受容性化合物の具体例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

 1) 3. ギージヒドロキシーオーメチル安息香酸 エチルエステル ルオキン慈、アルコキン苺、アリールカルボニル

在またはアルキルカルボニル苺で関換された炭炭

原子数!~12のアルキル苺、炭素原子数!~8
のハロゲン園換アルキル苺、炭素原子数?~12
のアリール酸換アルキル苺、炭素原子数?~12
のアリールオキン置換アルキル苺、炭素原子数?
~12のアリールカルボニル置換アルキルある、炭素原子数?
~12のアリールカルボニル置換アルキルを対象
び炭素原子数3~10のアルキルカルボニル微換アルキル基が好ましい。

これらの重換蒸はさらに、ハログン原子、低級 アルキル基、低級アルコキン基、シアノ蒸等の置 換蒸を有することができる。

上配一般式(【)~(】)において、Xで表わされる低級アルキル基のうち、炭素原子数!~ 6 のノルマルアルキル基が好ましく、特にメテル基、エチル基かよびプロピル基が好ましい。

上記一紋式([) ~ ([) においてペンゼン環 人はさらに置換蓋を有していてもよく、置換基の

- 2) 2、4ージヒドロキシーよーメチル安息香酸 エチルエステル
- 3) 2 , 4 ジヒドロキシー3 メチル安息香酸 シンナミルエステル
- 4) よ、4ージヒドロキシーまーメチル安息香酸イソブチルエステル
- s) 2,4-ジヒドロキシー3ーメチル安息香酸 ーβーフエネチルエステル
- 6) 2、4ージヒドロキシーまーメケル安息香酸 ーβーフエネチルエステル
- 7) よ。ダージヒドロキシー3ーメチル安息香酸、 ベンジルエステル
- ま) よ , 4 ージヒドロキシー s ーメチル安息看酸 ベンジルエステル
- り) よ、4ージヒドロキシー3ーエテル安息香酸ペンジルエステル
- 10)2 , 4 ジヒドロキシーよープロピル安息香 酸ペンジルエステル
- //)よ・4ージヒドロキシーよ。6ージメチル安 息香酸ペンジルエステル

- /2)2 . 4 ジヒドロキシー3ーメチル安息香酸 - p - メチルベンジルエステル
- /3)2 , 4 ジヒドロキシー3ーメチル安息香酸 - nーメチルペンジルエステル
- /4)』,4 ジヒドロキシー3ーメチル安息沓酸 - o - メチルペンジルエステル
- /s)2,4-ジヒドロキシー sーメチル安息哲歌 -pーメチルペンジルエステル
- 16)2 、4 ージヒドロキシー 3 ーメチル安息省酸 ー p ークロロベンジルエステル
- 17)2,4ージヒドロキシーよーメチル安息香酸 -pークロロベンジルエステル
- /8)2,4-ジヒドロキシー3-メチル安息香酸 - o - クロロベンジルエステル
- 19)2 , 4 ジヒドロキシー3ーメチル安息香酸 - p - メトキシベンジルエステル
- 20)2 , 4 ジヒドロキシーオーメチル安息香酸 - β-フェノキシエチルエステル
- 21)2 , 4 ジヒトロキシーターメチル安息香酸
 β-フェノキシエチルエステル

- 23)2 , 4 ジヒドロキシーターメチル安息香酸 フェナシルエステル
- a+)a , 4 ジヒドロキシー3 メチル安息香酸 - (a - p - メチルフエノキシエチル) エステ
- 25)2,4-ジヒドロキシー3ーメチル安息香酸 - (2-p-メチルフエノキシエチル)エステ
- 26)2 , 4 ジヒドロキシー3 メテル安息香酸 - (2 - o - クロロフエノキシエチル) エステ
- 27)2、4ージヒドロキシー3ーメチル安息香酸¹ ー(2ー(2、4ージメチルフエノキシ)エチ ル)エステル
- 28)2 , チージヒドロキシーよーメテル安息香酸 ー(2ー(2.チージメテルフエノキシ)エテ ル)エステル
- 29)2,4ージヒドロ中シー4ーヘキシル安息香

酸--p-メチルベンジルエステル

これらは単独もしくは混合または他の電子受容性化合物 (例えば、ピスフェノールA、4ーヒドロキン安息香酸ペンジルエステル、1,1ービスー(4ーヒドロキンフエニル)シクロヘキサン、3,5ーピスー(αーメチルペンジル)サリチル酸亜鉛、活性白土等)と混合して用いられる。

本発明に係る電子受容性化合物の合成法としては、アルキル監接レゾルシンをカルボキシル化して、アルキル監接ーユ, 4 ー ジヒドロキシ安息香酸として、これにアルキル化試薬またはアルキルアルコール等を反応させる方法がある。これらはいずれも公知の方法である。

アルキル虚換レゾルシンのカルボキシル化は、 アルキル散換レゾルシンまたはそのアルカリ塩化、 炭酸ガスおよび/または炭酸塩類を常圧または加 圧下に作用させるととにより得られる。この際反 応は番様存在下または無軽磁で行う。これらは、 例えばchem.Rev.より、よよよページ; Organic Synthesis, Collective voll, ss7ページ等に記載されている。炭酸塩類の具体例としては炭酸リチウム、炭酸水栗ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水栗カリウム、炭酸カリウム、炭酸マグネンウム、炭酸パリウム、等がある。また溶鉄には水、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホ中ンド、ヘキサメチルホスホルアミド、ジオキサン、ピリジン、ジイソプチルケトン等が用いられる。

本発明に使用する電子供与性無色染料としては、 トリアリールメタン系化合物、ジフエニルメタン 系化合物、キサンテン系化合物、チアジン系化合 物、スピロピラン系化合物などが用いられている。

とれらの一部を例示すれば、トリアリールメタン系化合物として、3,3ーピス(pージメチルアミノフエニル)ー 6ージメチルアミノフタリド(即ちクリスタルバイオレントラクトン)、3,3ーピス(pージメチルアミノフエニル)フタリド、3ー(pージメチルアミノフエニル)ー3ー(1,3ージメチルインドールー3ーイル)フタ

りド、ヨー(pージメチルアミノフエニル)-3 ー(コーメナルインドールーミーイル)フタリド 等があり、ジフエニルメタン系化合物としては、 **4,4~-ビスージメチルアミノベンズヒドリン** ベンジルエーテル、N-ハロフエニルーロイコオ ーラミン、N-2、4、sートリクロロフエニル ロイコオーラミン容があり、キサンテン系化合物 としては、ローダミンーBーアニリノラクタム、 ローダミン(pーニトロアニリノ)ラクタム、ロ ーダミンB(pークロロアニリノ)ラクタム、ユ ージベンジルアミノー6ージエチルアミノフルオ ラン、ユーアニリノー6ージエチルアミノフルオ ラン、スーアニリノーミーメチルー6ージエチル アミノフルオラン、 ユーアニリノーヨーメチルー 6-N-シクロヘキシル-N-メチルアミノフル オラン、ユーアニリノーヨーメチルー6-N-エ チルーNーイソアミルアミノフルオラン、 4ー o ークロロアニリノーゟージエチルアミノフルオラ ン、ユーロークロロアニリノームージエチルアミ ノフルオラン、ユー(3.4 ージクロロアニリノ)

ーゟージエチルアミノフルオラン、ユーオクチル **アミノー6ージエチルTミノフルオラン、4ージ** ヘキシルアミノー6ージエチルアミノフルオラン、 2-mートリクロロメチルアニリノー 6-ジエチ ルナミノフルオラン、スープチルアミノーヨーク ロロー6ージエチルアミノフルオラン、ユーエト キシエチルアミノー3ークロロー6ージエチルア ミノフルオラン、ユーナニリノーヨークロローも ージエチルアミノフルオラン、スージフエニルア ミノー6ージエチルTミノフルオラン、ユーアニ りノーミーメチルー6ージフエニルアミノフルオ ラン、スーアニリノーミーメチルーミークロロー 6ージエチルアミノフルオラン、ユーアニリノー 3ーメチルー6ージエチルTミノーフーメチルフ ルオラン、ユーアニリノーミーメトキシムージブ チルTミノフルオラン、ユーロークロロアニリノ ームージブチルアミノフルオラン、ユーヮークロ ロアニリノーミーエトキシーもージエチルアミノ フルオラン、ユーフエニルー6ージエチルTEノ フルオラン、 ユーロークロロアニリノー 6 -- p --

Ĭ

ブチルアニリノフルオラン、ユーアニリノーヨー ペンタデシルー6ージエチルアミノフルオラン、 **ユーアニリノーヨーエチル6ージプチルアミノフ** ルオラン、ユーアニリノーヨーエチルー6-N-エチルーNーイソアミルアミノフルオラン、ユー アニリノー3ーメチルー6-N-エチルーN-r ーメトキシブロピルアミノフルオラン、ユーアニ りノーミーフエニルーゟージエチルアミノフルオ ラン、ユージエチルTミノーミーフエニルー6ー ジエチルアミノフルオラン等がありチアジン系化 合物としては、ペンソイルロイコメチレンブルー、 ローニトロペンジルロイコメチレンブルー終があ り、スピロ系化合物としては、ミーメチルースピ ロージナフトピラン、ミーエチルースピロージナ フトピラン、ミュミ! ージクロロースピロージナ フトピラン、ヨーベンジルスピロージナフトピラ ン、ヨーメナルーナフトー(ヨーメトキシーペン ゾ)ースピロピラン、ヨープロピルースピロージ ベンゾピタン等がある。これらは単額もしくは乱 合して用いられる。

次に本発明に係る記録材料の具体的製造法について述べる。

本発明に係る感圧被写紙は米国特許第2,10 ま,470号、同2,505,471号、同2, 505、489号、同2、548、366号、同 は、グノス、メログ号、同は、グヨロ、チェ6号、 岡第4、730、457号、開第3、418、2 より号などの先行特許などに記載されている様に 様々の形態をとりりる。最も一般的には本発明に 係る電子供与性無色染料および電子受容性化合物 を別々に含有する少なくとも一対のシートから成 る。即ち電子供与性無色染料を単数又は混合して、 潜族(アルキル化ナフタレン、アルキル化ジフエ ニル、アルキル化ジフエニルメタン、アルキル化 ジアリールエタン、塩素化パラフィンなどの合成 他に容解し、とれをパインダー中に分散するか、 又はマイクロカプセル中に含有させた後、底、ブ ラスチンクシート、質脂コーテッド紙などの支持 体に動布することにより発色剤シートを、また低 子受容性化合物を単数又は混合してあるいは他の

電子受容性化合物と共化、ステレンプタジエンラ チックス、ポリピニールアルコールの如きパイン ダー中に分散させ、紙、プラスチックシート、樹 脂コーテッド紙などの支持体に強布することによ り類色別シートを得る。

電子供与性無色染料および電子受容性化合物の使用量は所銀の歯布厚、感圧複写紙の形態、カブセルの製法、その他の条件によるのでその条件に 応じて適宜過べばよい。当業者がこの使用量を決定することは容易である。

カブセルの製造方法については、米国特許 2 . 8 0 0 , 4 5 7 号、同 2 . 8 0 0 , 4 5 8 号に記載された親水性コロイドゾルのコアセルペーションを利用した方法、英国特許 8 6 7 . 7 9 7 号、同 9 5 0 . 4 4 5 号、同 9 8 9 . 2 6 4 号、同 / 0 9 / , 0 7 6 号などに記載された界面貫合法などがある。

感熱記録材料は、パインダーを溶媒または分散 媒に溶解または分散した液に、電子供与性無色染料、本発明に係る電子受容性化台物、および必要 であれば熱可酸性物質を十分に細かく 砕混合し、さらに、カオリン、鏡成カオリン、タルク、ろう石、ケイソウ土、炭酸カルンウム、水酸化 アルミニウム、水酸化マグネンウム、炭酸マグネンウム、酸化チタン、炭酸パリウム、尿素ーホルマリンフィラー、セルロースフィラー等の吸に応じてパラフィンの水を作用する。とれて必要に応じてパラフィンワックスエマルション、ラテックス系パインダー、感度向上剤、金融石けん、酸化防止剤、紫外線吸収剤、郵像保存性向上剤などを採加するととができる。

施液は、中性紙、上質紙、ブラスチックフイル ムなどの支持体に歯布乾燥される。 強敵を調製する際、全成分をはじめから同時に混合して粉砕し てもよいし適当な組みあわせにして別々に粉砕分 散の後、混合してもよい。

また、数布液は、支持体中に抄き込ませてもよ の。

支持体は、生かるび経時のカブリの点から中性 紙が特に好ましい。

原熱記録材料を構成する各成分の量は、電子供与性無色染料/~1重量部、電子受容性化合物/~4重量部、熱可酸性物質の~3の重量部、額料の~13重量部、ペインダー/~/3重量部及びその他の添加剤、分散剤等の少量からなる。

電子供与性無色染料は一種または複数混合して 用いても良い。分散鉄(軽鉄)としては、水が最 も望ましい。

次に本発明に用いられるパインダーを例示すると、スチレンーブタジエンのコポリマー、アルキンド歯脂、アクリルナミドコポリマー、塩化ピニルー酢酸ピニルのコポリマー、スチレンー無水マレイン酸のコポリマー、合成ゴム、アラピヤゴムポリビニルアルコール、ヒドロキシエチルセルロース等を挙げることができる。

特に分散線(啓媒)との関係上アラビヤゴム、 ポリピニルアルコール、ヒドロキシメチルセルロ ース、カルボキシメチルセルロース等の水管性パ インダーが留ましい。

熊可敵性物質としては、必要によりエルカ酸、

ステ丁リン酸、ペヘン酸、パルミチン酸、ステ丁 リン酸ナミド、ペヘン酸アミド、ステブリン酸ア ニリド。ステアリン酸トルイジド、Nーミリスト イルーpーアニシジン、N-ミリストイルーpー フエネチジン、ノーメトキシカルボニルーリーN ーステアリルカルペモイルペンセン、N-オクタ デシルウレア、Nーヘキサデシルウレア、N.N ージドデシルウレア、フエニルカルパモイルオキ シドデカン、p-t-ブチルフエノールフエノキ シアセテート、p-フエエルフエノールーp-ク ロロフエノキシアセテート、4,4!ーイソプロ ピリデンビスメトキシベンゼン、 ターフエニルエ ナルーローフエニルフエニルエーテル、ユーロー クロロベンジルオキシナフタレン、ユーベンジル オキシナフタレン、ノーペンジルオキシナフタレ ン、コーフエノキシアセチルオキシナフタレン、 フタル酸ジフエニルエるテル、ノーヒドロキシー **コーナフトエ酸フエニルエステル、ユーベンゾイ** ルオキシナフタレン。pーペンジルオキシ安息香 **酸ペンジルエステル、ハイドロキノンアセテート**

好が用いられる。

これらの物質は、常盛では無色の固体であり、 複写用加熱温度に適する温度、即ち70~160 °C付近でシャープな融点を有する物質である。

ワックス類としては、パラフインワックス、カルナウバワックス、マイクロクリスタリンワックス、ポリエチレンワックスの他、高級脂肪酸アミド例えば、ステ丁リン酸アミド、エチレンピスステアロアミド、高級脂肪酸エステル等があげられる。

金属石ケンとしては、高級脂肪酸多価金融塩例 えば、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸アルミニ ウム、ステアリン酸カルシウム、オレイン酸亜鉛 等があげられる。

画像保存性向上削としては少なくともよまたは 6位のうち!個以上がアルキル姦で置換されたフェノールあるいはその誘導体があげられ、その中でもよまたは6位のうち!個以上が分岐したアルキル基で関換されたフェノールあるいはその誘導体が好ましい。また、分子中にフェノール甚を複

- 数個有するものが好ましく、特によないし3個の フェノール基を有するものが好ましい。とれらの 化合物の具体例をあげると、
- ビスー(3,3ービスー(4'ーヒドロキシー3' ーteriーブチルフエニル)ーブタノイツクア シド)グリコールエステル、
- ビスー(3.3ービスー(4'ーヒドロキシー3' 4'ーシ tertーブチルフエニル) ブタノイツ クアンド) グリコールエステル、
- ビスー(3 , 3 ビスー(2 ' メチルー 4 ' ヒドロキシー 5 ' tert ブチルフエニル) ブタノインクアシド) グリコールエステル、/ , / , 3 トリス (2 メチルー 4 ヒドロキシー 5 tert ブチルフエニル) ブタン、
- # . 4 'ーチオピス(3ーメチルー6ー tert ープチルフエノール)、
- # , # 'ーチオピス(ユーメチルー6ー tert ープチルフエノール)、
- 2,2'ーチオピス(4-xiチルー6-tert ープチルフエノール)、
- 2 . 2'-メチレンビス(ダーメチルー6ー・ leri-ブチルフエノール)
- 2、21-メチレンピス(4-エチルー6tertープチルフエノール)、
- 4,4!ーブチリデンピス(3ーメチルー6ー tertープチルフエノール)、
- # . # ¹ーメチレンピス(2 , 6 − ジ tertーブ チルフエノール)、
- ユー tertーブチルーザー tertーブトキシフェ ノール、
- 2、2-ジメチルー4-1ソプロピルー7ー tertーブチルー6ークロマノール、
- 2 . ユージメチルー6-t-ブチルーsーベンソ フラノール、
- ψ [[ψ , δ ビス (tertブチルナオ) s l リアジンーューイル] アミノ] ユ・δージーtertーブチルフエノール等がある。

発色像の保存性、粉吹き等をさらに改良するためには、これらヒンダートフェノール類との併用 が特に好ましい。 これらの化合物の使用量は、塩子受容性化合物 に対して 5~200 重量パーセント、好ましくは 20~100 重量パーセントである。

以下実施例を示すが、本発明は、この実施例の みに限定されるものではない。 実施例/

② 発色剤シートの腐製

電子供与性無色染料であるマーアニリノーョーメテルーもージェテルアミノフルオラン!8をアルキル化ナフタレン30gに溶解させた。この溶液をセラテン68とアラビヤゴムギ9を溶解した水よ08中に激しく復拌したがら加えて乳化し、 直径! ロー!0 μの補償とした役、水250gを加えた。酢酸を少量づつ加えてDHを約4にして コアセルベーションを生起させ、榊禍のまわりに ゼラテンとアラビヤゴムの鑑をつくり、ホルマリンを加えてからDHを9にあげ、腰を使化した。

この様にして得られたマイクロカプセル分散被 を紙に途布乾燥し発色剤シートを得た。

② 郷色剤シートの鋼製

電子受容性化合物である 2、4 ージヒトロキシー 3 ーメチル安息香酸ーローメチルベンジルエステル 2 0 g を 5 % ポリピニルアルコール水溶液 2 0 0 g に分散し、さらにカオリン (ジョージアカオリン) 2 0 g を添加してよく分散させ、強液とした。得られた塗液を紙に塗布乾燥し顔色削シートを得た。

とのようにして調製した発色剤シートと顔色剤シートとを接して圧力や衝撃を加えると瞬間的に 黒色の印像が得られた。との健は凝度が高く耐光 性、耐熱性にすぐれていた。

実施例 4

電子供与性無色染料であるユーアニリノーョーメチルーも一トーメチルートーンクロへキンルアミノフルオランを身をま分ポリビニルアルコール(ケン価度99%、取合股1000)水形液を08とともにボールミルで一昼夜分散した。一方、同様に、電子受容性化合物であるユ・チージとドロキシーミーメチルで象香酸ーローメチルペンジルエステル108をよ分ポリビニルアルコール水

形放1008とともにポールミルで一昼夜分散し、 これら4個の分散液を混合した後カオリン(ジョ ージアカオリン)408を添加してよく分散させ、 さらにパラフインワンクスエマルジョン50%分 散被(中京抽脂セロゾール井以28)58を加え て微液とした。

複数は $s \circ g/m^2$ の評量を有する中性紙に固形 分弦布量として $s \circ g/m^2$ となるように徽布し、 $s \circ c$

また、この歯布紙を 40°C、90% R H 中に 14時間放産した後の歯布紙の発色画像の機度は 0.98で、非面像部の機度は 0.04であつた。 実施例 3

実施例2の電子供与性無色染料の代りに電子供与性無色染料として、2ーアニリノー3ークロロー 6ージエチルアミノフルオラン2・5 g と 2ーアニリノー3ーメチルー6 - NーメチルーNーシ

クロへキシルアミノフルオラン2.5gを用い、また電子受容性化合物の代りに、電子受容性化合物として、2,4ージヒドロキシー3ーメチル安息香酸ペンジルエステル10gを用いて、実施例2と同様にして強布紙を得た。

強布紙をファクシミリにより加熱エネルギーギ のmJ/mm² で発色させると黒色の印像が得られた。

発色機能はノ、ノまであつた。

比較例 /

実施例2の電子受容性化合物の代りに、電子受容性化合物として、2、3ーピスー(4ーヒドロキシフエニル)プロパン10gを用いて実施例3と同様にして強布紙を得た。

弦布紙をファクシミリにより加熱エネルギー θ mJ/ $\pi\pi^2$ で加熱発色させたところ発色機能 θ . s θ であつた。

実施例 2、 3 と比較例 / を比較すれば、本発明 の電子受容性化合物の発色性が振めて高いことが 明らかである。

比較例2

実施例2の電子受容性化合物の代りに電子受容性化合物として、ダーヒドロキン安息香酸ペンジルエステル / 0 g を用いて実施例 / と同様にして塗布紙を得た。実施例 / と同様に発色させたところ発色濃度は / . 0 g であつた。

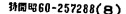
またこの盗布紙を40°C90%RH中に24時間放置した後の盗布紙の発色画像の機度は0。 28であつた。

比較例3

実施例2の電子受容性化合物の代りに、電子受容性化合物として、2,4-ジェドロキシ安息香酸ペンジルエステル10gを用いて実施例3と同様にして塗布紙を得た。

数布紙をファクシミリにより加熱エネルギーギ $0~mJ/m\pi^2~$ で加熱発色させたところ発色濃度/。0~sであつた。

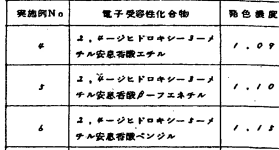
また、この盗布紙を40°C90%RH中に2 4時間放置した後の盗布紙の非面像部の濃度は0. 81でもつた。



1.08

突施例』と比較例』。』を比較すれば、本発明の電子受容性化合物を使用した記録紙が、画像保存性に優れていることが明らかである。 本施剛 4 ~ 4

実施例3の電子受容性化合物の代りに、 袋ー/ に示してある化合物を用いて、 実施例3と同様にして強布紙を得た。 実施例3と同様にして発色させ、その結果を袋ー/に示す。



- /

エチル 2、4ージヒドロキシー3ーメ チル安息番酸シンナミル

る。ダージヒドロキシーまーメ チル安息省酸−β−フエノキシ

表ー/より本発明の電子受容性化合物の発色性 が極めて高いことがわかる。

突 施 例 9

ューアニリノーヨークロロー 6 ージエチルアミノフルオランノの8とューアニリノーョーメテルーハー 6 ーパーステルーハースリアミルフルオランノの8を10%はリピニルアルコール(ケン化度98%重合医ョのの)水溶液10の8とともに30の脱ボールミル中で一昼夜分散し分散液(A)を得た。同様に2、4ージヒドロキシーョーメチルのコールメルリーの8とともに30の脱ボールミル中でノを次分散し分散液(B)を得た。同様にビスー(41・一ブタノインクアシーコール水溶液1008とともに30の脱ボールミル中でノ&を次分散しの8とともに30の脱ボールミル中でノ&を次分散しの8とともに30の脱ボールミル中でノ&を次分散し分散液(C)を得た。

分散液(A)、分散液(B)及び分 液(A)を3:20: 3の重量比で混合し、さらに混合液200gに対 し、50gの炭酸カルシウム酸粉末を添加、十分 に分散させて監察とした。

この膨熱配像紙用強液を $$0.8/m^2$ の坪量を有する原紙上に関形分で $$8/m^2$ の後布量が得られる\$9x7-y47で徴布し、\$0°C2分間乾燥し、膨熱配像紙を得た。

強布紙をファクシミリにより発色させると無色 の印像が得られた。

また得られた色像の保存性は極めてすぐれていた。

特許出版人 富士写真フイルム株式会社

特問昭60-257288(9)

4.

明細書

5 城市の内容

明細瞥の帝睿(内容に変更なし)を提出いたし

± +.

手続補正書

昭和李灏 7月23日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 5 9年 特願 第 1 1 4 0 9 6 号

2. 発明の名称

配錄材料

3. 梯正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

关 茜



連絡先 〒106 東京都洛区西麻布 2 丁目 26番 30号 富士写真フィルム株式会社 東京本地, 7, 24 世話 (406) 2 5 3 7

方式

-517-